

**Объявления
о проведении закупа способом запроса ценовых предложений**

г.Алматы

«29» июня 2018 г

Наименование Заказчика: ГКП на ПХВ «Центральная городская клиническая больница»
УЗ г.Алматы

Адрес Заказчика: г.Алматы, ул. Жандосова, 6

ГКП на ПХВ «Центральная городская клиническая больница» Управления
Здравоохранения

г.Алматы, 050040, г. Алматы, ул. Жандосова,6, (электронный адрес: cgkb@mail.ru,
zakur1010@mail.ru), объявляет о проведении закупа способом запроса ценовых
предложений в соответствии Правил организации и проведения закупа лекарственных
средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих)
препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники,
фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской
помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского
страхования, по следующим позициям:

№ п/п	Наименование товара	Полная характеристика (описание) товаров	Ед. изм.	Кол-во	Цена за ед. в тг.	Сумма
1	Радиоволновой хирургический прибор	<p><u>Технические параметры, которыми должен обладать прибор:</u> Рабочая частота (РЧ) не менее 3,8 МГц (стабильная во всех режимах работы прибора) Максимальная выходная мощность (МВМ) – не менее 90 Вт Номинальное напряжение в сети - 220 В ± 10% Вес: не более 4,5 кг Габариты (ШхВхГ), см не более 20х16х23</p> <p><u>Функция «Разрез»</u>, полностью выпрямленная и фильтрованная форма радиоволны, которая</p>	шт	1	4 790 000	4 790 000

представляет собой непрерывный, не имеющий пульсаций поток высокочастотных колебаний, производящий тончайший, идеально ровный разрез. 90% радиоволновой энергии расходуется на разрез и 10% на коагуляцию. РЧ 3,8 МГц, МВМ 90Вт

Функция «Разрез» предназначена для чистых микроскопически ровных разрезов с незначительной коагуляцией: косметические разрезы кожи, взятие биопсии, вскрытие абсцессов, удаление кератом, формирование кожных лоскутов, устранение косметических дефектов, операции вокруг глаз, блефаропластика и другие манипуляции на коже и мягких тканях, не требующие усиленного гемостаза.

Функция «Разрез и коагуляция», полностью выпрямленная форма волны, 50% радиоволновой энергии расходуется на разрез и 50% на коагуляцию, РЧ 3,8 МГц, МВМ 70Вт.

Функция "Разрез и коагуляция" в дополнение к ровному разрезу, полностью выпрямленная волна производит легкую поверхностную коагуляцию (без обугливания), так называемую «коагуляционную пленку» на разрезах тканей. Такая коагуляция эффективно позволяет выполнять «сухие разрезы», останавливает кровотечение и запаивает нервные волокна, что снижает болезненность в послеоперационном периоде. В этом режиме выполняется большинство хирургических манипуляций на всех подкожных тканях, слизистых оболочках и внутренних органах. Удаляют новообразования: фиброзные полипы, папилломы, бородавки, базально-клеточные карциномы, невусы, фистулы, эпителиомы, кисты и пр.

Функция «Коагуляция», частично выпрямленная форма волны, представляет собой пульсирующий поток высокочастотных колебаний. 90% радиоволновой энергии расходуется на коагуляцию и 10% на разрез, РЧ 3,8МГц, МВМ 40Вт.

Функция "Коагуляции" эффективна для остановки кровотечений из сосудов до 1 мм в диаметре, но не исключает необходимости их перевязки. При работе на данном режиме характерно отсутствие обугливания (карбонизации) тканей и не образуется ожоговый струп, а образуется фибриновая пленка белесого цвета, которая запаивает ткани, препятствует кровотечению, защищает их от вторичной инфекции и снижает болезненность в послеоперационном периоде. В этом режиме выполняются процедуры эпиляции и удаления телеангиэктазий, коагуляции новообразований, например, некоторых образований кожи и другие операции.

Функция «Фульгурация», прерывисто-искровая форма волны, РЧ 3,8МГц, МВМ 35Вт.

Функция "Фульгурация" позволяет интенсивно разрушить ткани искрой переменного тока высокой частоты, оказывая при этом коагуляционный эффект на ткани. Его разрушающее действие самоограничивается воздушным пространством, через которое проходят искры. Предпочтительна при удалении определенных новообразований, таких как базально-клеточная карцинома, опухоли, кондиломы. Фульгурация также используется для разрушения оболочек кист и разрушения основной

ткани бородавок.

Функция «Биполярная коагуляция», РЧ 3,8МГц, МВМ 90Вт

Функция «Биполярная коагуляция» используется для коагуляции сосудов (диаметром до 2,00 мм) в сухом или влажном операционном поле.

В режимах "Разрез", "Разрез и коагуляция", "Коагуляция" манипуляция выполняется без физического мануального давления, без обугливания и разрушения тканей.

Радиоволны с рабочей частотой 3,8 МГц обладают стерилизующим эффектом.

Возможность стерилизации в автоклаве всех электродов, наконечников, шнуров, биполярных пинцетов, антенной пластины. Возможность обработки перекисью водорода и любыми не спиртосодержащими дезинфицирующими средствами.

Нейтральный электрод (антенная пластина) располагается под пациентом, под тканью или подкладкой перпендикулярно операционному полю и не должен соприкасаться с кожей пациента.

Комплектация:

1. Основной блок - 1шт
2. Ножная педаль одинарная - 1шт
3. Наконечник для электродов - 1шт
4. Адаптер-держатель для наконечника – 1шт
5. Электрод петлевой ромбовидный с тонкой дугой, Ø 4,76 мм – 1шт
6. Петлевой электрод, 15 мм - 1шт
7. Шариковый электрод Ø 5 мм, L 90 мм. – 1шт
8. Электрод игольчатый (электрод игольчатый с регулируемой длиной иглы, с запасной иглой) -1шт
9. Электрод игольчатый широкая игла – 1шт
10. Эндоцервикальный квадратный электрод 8 мм x 10 мм – 1шт
11. Электрод петлевой треугольный с тонкой дугой, Ø 6,35 мм -1шт
12. Электрод петлевой круглый с тонкой дугой, Ø 6,35 мм – 1шт
13. Электрод шариковый Ø шарика 2 мм -1шт
14. Электрод для конизации (10см)-1шт
15. Электрод игольчатый, Ø дуги 0,79 мм, L иглы 9,53 мм – 1шт

		<p>16. Нейтральный электрод (антенная пластина), стерилизуемый (размер не более - 90мм*130мм) – 1шт</p> <p>17. ZIP - запасные предохранители - 2 шт.</p> <p>18. Сетевой шнур – 1шт</p> <p>19. Подставка для электродов -1шт</p> <p>20. Стабилизатор напряжения 1-шт, диапазон входного напряжения 140-260 В. Номинальная величина выходного напряжения 220±2% В. Рабочая частота 50 Гц. КПД не менее 97%. Высоковольтная защита (задержка менее 1 с), 245±5 В. Контроль над входным и выходным напряжением должен быть с помощью встроенного дисплея. Должно быть автоматическое отключение нагрузки при превышении предельного значения выходного напряжения, автоматическое отключение нагрузки при коротком замыкании, индикация режимов работы (нагрузки, защиты).</p> <p>21. Инструкции по эксплуатации на казахском и русском языках</p> <p>22. Нотариально засвидетельствованная копия регистрационного удостоверения РК на поставляемое оборудование</p> <p>23. Наличие сертификата ГСИ (государственная система обеспечения единства измерений РК)</p> <p>24. Наличие сертификата оценки и безопасности качества</p> <p>25. Наличие гарантии – 37 месяцев</p> <p>26. Инсталляция оборудования сертифицированным инженером (приложить документ)</p> <p>27. Обучение и инструктаж персонала на рабочем месте</p> <p>28. Оборудование должно быть произведено не ранее 24 месяцев, предшествующих моменту поставки;</p>				
2	Эвакуатор дыма	<p>Эвакуатор дыма должен быть предназначен для удаления дыма и неприятных запахов, появляющихся во время хирургических процедур с использованием радиоволновых хирургических генераторов, электрокоагуляторов и хирургических лазеров.</p> <p>Эвакуатор дыма должен быть оборудован</p>	шт	1	2 463 000	2 463 000

высокопроизводительным центробежным насосом с высоким давлением на всасывании. Для всасывания дыма, образующегося во время хирургических операций, используется чрезвычайно низкошумный электродвигатель. Дым, проходя через вакуумные трубки, попадает в фильтр, где далее он проходит 4 стадии фильтрации. Съёмный фильтр полностью герметичен, что защищает медицинский персонал от потенциального загрязнения во время его замены. Один фильтр содержит четыре ступени очистки, чтобы очистить весь шлейф дыма.

На первой ступени установлен фильтр предварительной очистки, который предназначен для улавливания и удаления крупных частиц и случайно попавшей жидкости.

На второй ступени также установлен фильтр предварительной очистки, который улавливает мелкие частицы. На третьей ступени фильтрации используется чистый активированный уголь высшего сорта, специально предназначенный для эвакуатора дыма для удаления и поглощения запахов и токсичных газов, образующихся в результате сгорания тканей. Эти вредные газы могут представлять опасность для здоровья медицинского персонала в случае длительного воздействия на организм. Активированный уголь, используемый в эвакуаторе дыма, предпочтительнее удаляет токсичные органические газы, а не водяной пар, и обеспечивает оптимальное удаление запахов.

Конечную стадию очистки выполняет установленный фильтр класса ULPA (со сверхнизкой воздухопроницаемостью), который захватывает частицы и микроорганизмы размером до 0,1-0,2 микрон с КПД 99,999%. Электронные регуляторы должны быть на передней панели эвакуатора дыма, спроектированы очень удобно и облегчают легкую наладку и

эксплуатацию устройства.

Комплектация

1. Основной блок
2. Пневматическая ножная педаль
3. Фильтры – 3 шт
4. Шланг – 1 шт.
5. Защитные трубки – 10 шт.
6. Сетевой шнур
7. Инструкция по эксплуатации на русском и казахском языках
8. Стойка вспомогательная

Технические характеристики

Фильтр	четырёхступенчатая фильтрация в одном кожухе (2 фильтра предварительной очистки, угольный, ULPA)
Размер фильтруемых частиц, мкм	0,1-0,2 с эффективностью 99,999%
Срок службы фильтра	6 часов непрерывной работы
Максимальное значение расхода воздуха куб. м. в минуту:	<25
Регулятор переменного потока	Есть
Статическое давление на всасывании дюймы водяного столба (мбары)	85 дюймов водяного столба (211)
Уровень шума, дБА	
- при минимальной мощности	< 52

- при максимальной мощности	<65
Дисплей	Жидкокристаллический
Информация на дисплее	Модель фильтра. Срок службы фильтра. Установка мощности всасывания. Режим турбо включен/выключен
Отображаемые данные	состояние фильтра, расход, обслуживание
Ножной выключатель	пневматический
Напряжение, В	220/240
Частота, Гц	50/60
Предохранители	8А , 2 шт.
Мощность электродвигателя, лс (кВт)	1-3/8 (1,02)
Габаритные размеры не должны превышать (высота x ширина x глубина), см	20,6 x 33,8 x 33,3
Вес не должен превышать, кг	9,1

1.Наличие гарантии от завода производителя – 12 месяцев

2.Инсталляция оборудования

	<p>сертифицированным инженером (приложить документ)</p> <p>3.Обучение и инструктаж персонала на рабочем месте</p> <p>4.Нотариально заверенная копия регистрационного удостоверения МЗ РК</p> <p>5.Инструкции по эксплуатации на казахском и русском языках</p> <p>6.Нотариально засвидетельствованная копия регистрационного удостоверения РК на поставляемое оборудование</p> <p>7. Оборудование должно быть произведено не ранее 24 месяца, предшествующих моменту поставки;</p>				
Итого					7253000

Выделенная сумма: 7253000 (семь миллионов двести пятьдесят три тысячи) тенге.

Срок поставки товара: DDP; по заявке Заказчика, срок действия договора до 31.12.2018 г.

Место поставки товара: ГКП на ПХВ «Центральная городская клиническая больница» УЗ г. Алматы, аптечный склад.

Место и окончательный срок предоставления ценовых предложений: г. Алматы, ул. Жандосова, 6, малый конференц зал 3 - этаж, дата 09.07.2018 г. время: 10:00 часов.

Дата и время вскрытия ценовых предложений: г. Алматы, ул. Жандосова, 6, малый конференц зал 3 - этаж, дата 09.07.2018 г. время 12:00 часов.

1. Каждый потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в конверте, в запечатанном виде.

2. Конверт должен содержать ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры, в сроки, установленные заказчиком или организатором закупа, а также документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров требованиям, установленным главой 4 настоящих Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг. **По главе 4 потенциальные поставщики должны прикладывать документы соответствия или письменное подтверждения по каждому подпункту. Не соответствующие потенциальные поставщики будут отклонены от закупа.**

Глава 4 К закупаемой медицинской технике предъявляются следующие требования:

1. К закупаемой медицинской технике предъявляются следующие требования:

1) наличие регистрации медицинской техники в Республике Казахстан или заключения (разрешительного документа) уполномоченного органа в области

здравоохранения для ввоза на территорию Республики Казахстан в случаях, предусмотренных Кодексом. Регистрация подтверждается копией документа, подтверждающего регистрацию, или выпиской из информационного ресурса государственного реестра, заверяемой электронно-цифровой подписью. Отсутствие необходимости регистрации подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

2) маркировка, потребительская упаковка, инструкция по применению и эксплуатационный документ медицинской техники соответствуют требованиям Кодекса и порядка, установленного уполномоченным органом в области здравоохранения;

3) медицинская техника хранится и транспортируется в условиях, обеспечивающих сохранение ее безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) медицинская техника является новой, ранее неиспользованной, произведенной в период двадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки;

5) медицинская техника, относящаяся к средствам измерения, внесена в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений. Внесение в реестр системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается копией сертификата, выданного уполномоченным органом в области технического регулирования и метрологии. Отсутствие необходимости внесения в реестр системы единства измерений подтверждается письмом уполномоченного органа по техническому регулированию и метрологии;

б) передвижной комплекс зарегистрирован в Республике Казахстан как единый комплекс, состоящий из специального автотранспорта, медицинской техники, изделий медицинского назначения.

3. Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку товара или оказать фармацевтические услуги с соблюдением условий запроса и типового договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

4. Победителем признается потенциальный поставщик, предложивший наименьшее ценовое предложение. В случаях представления одинаковых ценовых предложений, победителем признается потенциальный поставщик, первым представивший ценовое предложение.

5. Победитель представляет заказчику или организатору закупа в течение десяти календарных дней со дня признания победителем следующие документы, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям:

1) копии разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с [Законом](#) Республики Казахстан от 16 мая 2014 года «О разрешениях и уведомлениях», сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года «О разрешениях и уведомлениях»;

2) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

3) копию свидетельства о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица либо справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица, копию удостоверения личности или паспорта (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

4) копию устава юридического лица (если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, то также представляются выписка из реестра держателей акций или выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора после даты объявления закупа);

5) сведения об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям, отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование, полученные посредством веб-портала «электронного правительства»;

6) подписанный оригинал справки банка, в котором обслуживается потенциальный поставщик, об отсутствии просроченной задолженности по всем видам его обязательств, делящейся более трех месяцев перед банком, согласно типовому плану счетов бухгалтерского учета в банках второго уровня, ипотечных организациях и акционерном обществе «Банк Развития Казахстана», утвержденному постановлением Правления Национального Банка Республики Казахстан, по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (если потенциальный поставщик является клиентом нескольких банков или иностранного банка, то представляется справка от каждого из таких банков, за исключением банков, обслуживающих филиалы и представительства потенциального поставщика, находящихся за границей), выданной не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

7) оригинал справки налогового органа Республики Казахстан о том, что данный потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан (если потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан и не зарегистрирован в качестве налогоплательщика Республики Казахстан);

8) документы, подтверждающие соответствие потенциального поставщика квалификационным требованиям, установленным [пунктом 13](#) настоящих Правил;

В случае несоответствия победителя квалификационным требованиям закуп способом ценовых предложений признается несостоявшимся.

Директор

Турдалин Н.Б.